This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

AN 97-231144 [21] WPIDS

DNC C97-074352

TI Tablets with rapid disintegration in oral cavity - prepared by compressing and moulding mixture of medicine, crystalline cellulose, hydroxypropyl-cellulose and lubricant.

DC A96 B07

PA (RYUK-N) RYUKAKUSAN KK

CYC 1

PI JP 09071523 A 970318 (9721)* 5 pp A61K009-20 <--

ADT JP 09071523 A JP 95-264583 950907

PRAI JP 95-264583 950907

IC ICM A61K009-20 ICS A61K047-38

AB JP09071523 A UPAB: 970522

Tablets with rapid disintegration in the oral cavity are prepd. by compression and moulding a mixt. of a medicine, crystalline cellulose, lowly substd. hydroxypropylcellulose and a lubricant. Crystalline cellulose and lowly substd. hydroxypropylcellulose are used at ratios of 1:2 3-9. Medicines which require rapid absorption (e.g. antihypertensive agents, cerebral circulation improving agents and anti-motion sickness agents are preferable used to prepare tablets.

USE - Used for chewable tablets.

ADVANTAGE - Rapid absorption of effective ingredients is obtained. EXAMPLE - In an example, a compsn. of 10.0% meclozine HCL, 62.3% crystalline cellulose, 26.7% lowly substd. hydroxypropylcellulose and 1.0% Mg stearate was mixed and tabletted to give tablets. Tablets prepd. by compression pressure of 100, 200, 250 and 300 kgf showed disintegration period of 36.5, 27.3, 32.5, 40.1 and 54.0 sec., respectively.

Dwg.0/0

FS CPI

FA AB; DCN

MC CPI: A03-A04A1; A12-V01; B04-C02A; B07-D11; B14-F02; B14-F02B

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-71523

(43) 公開日 平成 9年(1997) 3月18日

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
A 6 1 K 9/20			A 6 1 K 9/20	Ŭ
				E
47/38			47/38	В
				Z

審査請求 未請求 請求項の数1 書面 (全 5 頁)

(21)出願番号 特願平7-264583

(22)出願日

平成7年(1995)9月7日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成7年3月5日 日本薬学会発行の「日本薬学会第115年会講演要旨集4」 に発表 (71)出願人 591266157

株式会社龍角散

東京都千代田区東神田2丁目5番12号

(72)発明者 渡辺 善照

東京都江戸川区北小岩2-6-1-601

(72)発明者 桐山 美由紀

神奈川県藤沢市湘南台1-15-1

(72)発明者 座間 喜子

神奈川県海老名市国分寺台 3-12-12

(72)発明者 小泉 桂一

神奈川県横浜市金沢区柳町35-9

(72)発明者 松本 光雄

神奈川県横浜市青菜区もみの木台20-3

(54) 【発明の名称】 口腔内で崩壊性の速い錠剤

(57)【要約】

【構成】 口腔内の唾液(少量の水)で速やかに崩壊する錠剤(速崩壊性錠剤という)の組成物において崩壊剤として低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、賦形剤として結晶セルロース、滑沢剤を混合した物からなり、低置換度プロピルセルロースと結晶セルロースの配合比が1:2.3から1:9であることを特徴とする速崩壊性錠剤。

【効果】 上記速崩壊性錠剤は、小型シャーレによる崩壊試験で崩壊時間が70秒以下で、口腔内で唾液(少量の水)により数十秒程度で速やかに崩壊する錠剤を提供することを可能とする。その結果、咀嚼力の無い老人が服用する錠剤、水の無い場面での錠剤の服用を可能にするものである。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 組成が薬物、結晶セルロース、低階換度 ヒドロキシプロピルセルロース、滑沢剤を混合した物か らなり、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと結晶 セルロースの配合比が低置換度ヒドロキシプロピルセル ロースを1として1:2.3から1:9で配合・混合し たものを圧縮成型することよりなる口腔内で崩壊性の速 い錠剤。

1

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、口腔内の唾液又は 少量の水により噛まずにただちに崩壊してそのまま又は 水にて服用できる口腔内において崩壊性の速い錠剤(以下、速崩壊性錠剤という)の組成物および製法を提供す る技術分野に関する。

~ [0002]

注来の技術】水無しで服用できる製剤としてはチュアブル錠が、胃腸薬などとして市販されている。これは服用時に水などの飲料を不要とし、必要なときにすぐに口腔内で噛み砕いて服用できるというものである。また錠 20 利型で口腔内で噛まずに速やかに崩壊して、錠剤の嚥下を容易にする製剤は見当たらない。

【発明が解決しようとする課題】

【0003】上述のチュアブル錠を服用する時に噛み砕くことを必要とすることは、老人などの歯の弱い人たちにとっては、不便である。また嚥下力の弱い患者にとって口腔内で速やかに崩壊して服用できる錠剤は有用である。

【0004】本発明は、かかる観点からなされたものであり、口腔内で唾液又は少量の水により数十秒程度で速 30 やかに崩壊して嚥下を容易にする錠剤を提供することを ²⁰題とする。

005】本発明の速崩壊性錠剤を必要とする状況としては、水の無い場面での錠剤の服用を必要とする薬剤で、例えば乗り物酔止め薬がある。また、従来の錠剤型では嚥下困難な患者は錠剤を砕いて服用する必要があった。本発明の速崩壊性錠剤は口腔内で速く崩壊し、嚥下困難な患者の錠剤の服用に有用である。特に脳血管障害などで嚥下困難な患者や寝たきりの高齢患者に速崩錠は有用であり、薬物としては高血圧症用薬、脳循環代謝改 40 善薬などがある。

【課題を解決するための手段】

【0006】本発明者は、上記課題を解決するために、 錠剤の賦形剤および崩壊剤を以下の組成とした。

【0007】すなわち本発明の速崩壊性錠剤は、崩壊剤とする低置換度ヒドロキシブロビルセルロースを1とした時に賦形剤として結晶セルロースを2.3から9の割合の配合比で混合し、滑沢剤を配合・混合し、更に必要があれば着色剤などを配合・混合し打錠することにより錠剤を圧縮成型することを特徴とする。

【0008】また本発明では運崩壊性錠剤に含有させる薬物としては、乗り物酔いの治療に有効な頻量および鎖性作用を有する薬物である塩酸メクリジンが有用である。他に本発明で対象とする乗り物酔いの治療に有効な鎖量および鎖吐作用を有する薬物としては前述の塩酸メクリジン以外の具体例としては、ジメンヒドリナート、チエルペラジン、サリチル酸ジフェンヒドラミン+ジプロフィリン、プロメタジンテオクレートなどが挙げられる。商血圧症用薬としてはカプトプリル、シラザプリル、マレイン酸エナラブリル、リシノブリルなどが挙げられ、脳循環代調改義薬としてはシンナリジン、ビンボ

ル、マレイン酸エナラブリル、リシノブリルなどが挙げられ、脳循環代謝改善薬としてはシンナリジン、ビンボセチン、フマル酸プロピンカミン、ペントキシフィリン、マレイン酸シネパジド、トラピジル、塩酸ニカルジピン、塩酸フルナリジン、塩酸メクロフェノキサート、酒石酸イフェンプロジルなどが挙げられる。

【0009】以下、本発明を説明する。

【0010】<1>本発明の速崩壊性錠剤の製法

1) 組成物

本発明では一般的に使用される下記の賦形剤、崩壊剤を 使用して速崩壊性錠剤を作ることを特徴としている。

①結晶セルロース (賦形剤)

(旭化成工業(株) 製アピセルPH-102、粒子径100μm)

②低置換度ヒドロキシプロピルセルロース (崩壊剤) (信越化学工業 (株) 製L-HPC、粒子径160μ m、日本薬局方12局収載)

【0011】2) 本発明の速崩壊性錠剤の配合割合 ①薬物を含有しない速崩壊性錠剤

・ステアリン酸マグネシウム(滑沢剤:和光純薬工業 (株)製MS、粒子径 70μ m) 1%、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと結晶セルロースの配合比を 1:2.3から1:9で配合・混合したもの各99%上記混合物を打錠用剤とする。

【0012】②薬物(塩酸メクリジン)含有速崩壊性錠 部

・塩飲メクリジン(鎮量・鎮吐剤:日本バルク薬品製、 分子量481.89、融点217 \mathbb{C} (分解))10%、 ステアリン酸マグネシウム1%、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと結晶セルロースの配合比を1:4混合したもの89%

上記混合物を打錠用剤とする。

【0013】3)本発明の速崩壊性錠剤の打錠条件下記の条件で、錠剤を製造した。一般に成型荷重をかけるほど錠剤の硬度が上がり、崩壊しにくくなるとされている。しかし本発明の速崩壊性錠剤は100~3.00kgfの成型荷重(以下、打錠圧という)で、硬度のある速崩壊性錠剤を得ることができた。

要 置 : N-20E型両圧式粉末打錠機(岡田精工 (株) 製) 杵直径8.0mm、曲率半径10R

50 錠剤重量:200mg

?

打錠圧 : 100~300kgf

【0014】<2>本発明の速崩壊性錠剤の効果を測定 するための条件

1) 錠剤硬度測定

錠剤はある程度かたさ(以下、硬度と言う)がないと錠 剤の原型をとどめず、適正な打錠圧で硬度がありながら 速崩壊性の錠剤であることが必須条件である。この為に 硬度を測定した。後述する市販品素錠の測定では13~ 15Kgの硬度であった。本発明の速崩壊性の錠剤も同 様な硬度を得た。

半自動硬度計(TS-50N型、岡田精工(株)製) 圧縮破壊に要する応力を測定し、これを硬度(kg)と する。

【0015】2) 錠剤の崩壊性

表 1.

速崩壊性錠剤の崩壊性を下記の代用試験により測定し た。本試験の結果は実際の口腔内での結果と相関性があ* *る。本発明の速崩壊性錠剤は実施例で示すようにすべて 7.4 秒以内で崩壊した。小型シャーレ中の水に錠剤を全 授または半複させる。 口腔内での崩壊は、舌の動きが加 わるため、この小型シャーレーに弱い振とうを加えて崩 域時間を測定した。

振とう器 SA-31型(ヤマトサイエンテフィック社 製)振幅距離、4cm

振とう回数:40回/分=1回/1.5秒(最小設定

【0016】本発明の速崩壊性錠剤(重量200mg、 10 直径8mm)とほぼ同じ大きさの市販素錠A(重量20 0mg、直径8mm) とB (重量280mg、直径9m mを用いて、上記の条件で試験した結果を表1に示す。 これらの市販素錠は速崩壊性錠剤と言えないことは明き らかであり、本発明の速崩壊性錠剤は市販素錠とは大い に異なっている。

直接 硬度 崩壊試験 崩壊時間 100 日 (km) (周方) (mg) (mm) 1時間後も原型 市阪錠剂人 2 0 0 五 号 (10分) をとどめた。 市販錠剤B 2 8 0

[0017]

【実施例】以下に本発明の実施例を具体的に説明する。 [0018]

【実施例1】低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと 結晶セルロースの配合比3:7(低置換度ヒドロキシブ ロビルセルロースを1とすると1:2.3となる)。

成 分

Ж

30※結晶セルロース

69.3%

低置換度ヒドロキシプロピルセルロース 29.7% ステアリン酸マグネシウム

1. 0%

上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表2 に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を 得た。

丧 2

n数3の平均値

打袋圧(kgf)	1 0 0	1 5 0	2 0 0	2 5 0	3 0 0
配度(kg)	5. 5	7. 8,	10.1	14.1	15.3
房填時間(抄)	25.3	3 1. 4	3 3. 1	4 7. 7	5 6. 1

[0019]

【実施例2】低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと 結晶セルロースの配合比1:3.5

成分

盘

結晶セルロース

77.0%

低置換度ヒドロキシプロピルセルロース 22.0% ステアリン酸マグネシウム

1. 0%

上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表3 に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を 得た。

我 3

		n 數	3 の平均航
1 5 0	200	250	3 0 0
7. 1	8. 9	1 1. 7	1 4. 5

打錠圧(kgf)	100 15	0 200	250	800
DE DE (kg)	4. 7 7.	1 8. 9	1 1. 7	1 4. 5
崩壊時間(炒)	8 1. 7 8 6.	8 40.3	5 8, 2	78.7

[0020]

*低置換度ヒドロキシブロビルセルロース

19.8%

【実施例3】低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと

ステアリン酸マグネシウム

1. 0%

結晶セルロース配合比1:4

上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表4 10 に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を

結晶セルロース

成 分

79.2% *

得た。

苤	4

<u> </u>				17 从 10 10 丁 10 11		
打架圧(kgf)	100	1 5 0	200	250	800	
程 度(kg)	5. 7	8. 3	1 1. 7	14.1	1 7. 0	
崩壊時間(む)	2 7	28.6	2 9. 2	3 2. 7	40.7	

30211

※低置換度ヒドロキシプロピルセルロース

11.0%

【実施例4】低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと

ステアリン酸マグネシウム

1.0%

結晶セルロースの配合比1:8

20 上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表5

成 分

に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を

結晶セルロース

n	헟	3	Ø	平	均	偛	
---	---	---	---	---	---	---	--

打架圧(kgl)	1 0 0	1 5 0	2 0 0	2 5 0	3 0 0
硬度(kg)	5. 9	. 9. 7	11.6	1 3. 7	15.6
崩填時間(秒)	23.3	3 7. 7	3 8. 6	41.7	5 6. 9

[0022]

★低置換度ヒドロキシプロピルセルロース

9.9%

【実施例5】低置換度ヒドロキシプロピルセルロースと 30 ステアリン酸マグネシウム

1.0% 上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表6

結晶セルロースの配合比1:9,

に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を

成 分 **渇セルロース**

89.1% *

得た。

n 数3の平均値

打錠圧(kgf)	1 0 0	1 5 0	2 0 0	2 5 D	3 0 0
便 良(kg)	5. 2	8. 8	1 1. 3	1 4. 6	18.0
崩填時間(抄)	22.3	35.6	4 2. 8	2 7. 2	3 6. 2

[0023]

【実施例6】

40 塩酸メクリジン

10.0%

塩酸メクリジンを加えた処方。

塩酸メクリジン10%と低置換度ヒドロキシプロピルセ

結晶セルロース

62.3%

ルロースと結晶セルロースの配合比3:7(低置換度ヒ ドロキシプロピルセルロースを1とすると1:2.3と

ステアリン酸マグネシウム

低置換度ヒドロキシプロビルセルロース

26.7% 1.0%

なる)。 成 分

盘

上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表7 に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を 得た。

沒 7

n数3の平均値

打設圧(kgi)	100	1 5 0	2 0 0	2 5 0	3 0 0
UE 度(kg)	3. 4	4. 6	6. 2	7. 8	1 1. 8
崩壇時間(秒)	3 6. 5	27.3	32.5	4 0. 1	5 4. 0

[0024]

【実施例7】

ルロースと結晶セルロースの配合比1:4

塩酸メクリジンを加えた処方。

*結晶セルロース

71.2%

低置換度ヒドロキシプロピルセルロース

17.8%

ステアリン酸マグネシウム

1.0%

塩酸メクリジン10%と低置換度ヒドロキシプロピルセ 10 上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表8 に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を 得た。

成 分

塩酸メクリジン

10.0% *

表 8

n 数 3 の 平均 値 打錠圧 (kgf) 1 5 0 1 0 0 2 0 0 2 5 0 3 0 0 硬 皮(kg) 3. 8 5. 9 6. 8 9. 8 12.4 崩壊時間(砂) 2 4 35.3 45. 2 23.1 29.8

[0025]

【実施例8】

塩酸メクリジンを加えた処方。

塩酸メクリジン10%と低置換度ヒドロキシプロピルセ ルロースと結晶セルロース配合比1:9

成分

量

20※結晶セルロース

80.1%

低置換度ヒドロキシプロピルセルロース

8.9% 1.0%

ステアリン酸マグネシウム

上記粉末を均一に混合した後、打錠機で圧縮した。表9 に示したように良好な崩壊時間と打錠圧、硬度の関係を

得た。

塩酸メクリジン

10.0% *

表 9

表	9				n数3の平均値		
	打袋圧(kgí)	100	150	200	250	300	
	硬 度(kg)	4. 5	6. 2	8. 9	11.7	1 3. 2	
	崩接時間(抄)	20.5	2 2. 0	26.8	2 8. 9	3 1. 5	

[0026]

【発明の効果】本発明の速崩壊性錠剤は、小型シャーレ による崩壊試験で崩壊時間が70秒以下で、口腔内で唾 液(少量の水)により数十秒程度で速やかに崩壊する錠

剤を提供することを可能とする。その結果、嚥下力の弱 い老人が服用する錠剤、水の無い場面での錠剤の服用を 可能にするものである。